# PATENT ABSTRACTS OF JAPAN

(11)Publication number:

2001-296402

(43) Date of publication of application: 26.10.2001

(51)Int.Cl.

G02B 1/04 CO8G 75/08 CO8L 33/14 CO8L 63/00 CO8L 81/00 // C07F 7/08 C07F 7/22 CO7F 7/28 **CO7F** 

(21)Application number: 2000-112531

(71)Applicant: HOYA CORP

(22)Date of filing:

13.04.2000

(72)Inventor: OKUBO TAKESHI

**KYO TAKESHI** 

# (54) OPTICAL GOODS

(57)Abstract:

PROBLEM TO BE SOLVED: To provide optical material products having a high refractive index and a high Abbe number and excellent in heat weather resistances, transparency, etc.

SOLUTION: The optical material products comprise a polymer obtained using an organometallic compound of formula (1) (where M is Si, Ge, Sn or Ti; (x) is an integer of 1-4; and (y) is 1 or 2) having at least episulfide groups as polymerizable functional groups as an essential monomer component. The organometallic compound is, e.g. tetrakis(2:3-epithiopropylthio)germane.

# **LEGAL STATUS**

[Date of request for examination]

21.04.2000

[Date of sending the examiner's decision of rejection]

[Kind of final disposal of application other than the examiner's decision of rejection or application converted registration]

[Date of final disposal for application]

[Patent number]

3400406

[Date of registration]

21.02.2003

[Number of appeal against examiner's decision of rejection]

[Date of requesting appeal against examiner's decision of rejection]

[Date of extinction of right]

# (19)日本国特許庁 (JP) (12) 公開特許公報 (A)

(11)特許出願公開番号 特開2001-296402 (P2001-296402A)

(43)公開日 平成13年10月26日(2001.10.26)

(51) Int.Cl. <sup>7</sup>		識別記号	FΙ		<del>بر</del>	-マコード(参考)		
G 0 2 B	1/04		G 0 2 B 1	1/04		4H049		
C 0 8 G	75/08		C 0 8 G 75	5/08	•	4 J 0 0 2		
C08L	33/14		C08L 33	3/14		4 J 0 3 0		
	63/00		63	3/00	. <b>A</b>			
	81/00			1/00	•			
		審査	請求 有 請求項	[の数6 0]	L (全 10 頁)	最終頁に続く		
(21)出願番	身	特願2000-112531(P2000-112531)	(71) 出顧人	000113263 ホーヤ株式	会社			
(22)出願日		平成12年4月13日(2000.4.13)	(72)発明者	東京都新宿 大久保 毅	区中落合2丁目 と 区中落合2丁目			
			(72)発明者	姜 健	区中落合2丁目	7番5号 ホー		
			(74)代理人	100078732 弁理士 大	谷保			
						最終頁に続く		

# (54) 【発明の名称】 光学製品

# (57)【要約】

(修正有)

【課題】 屈折率とアッベ数が共に高く、かつ耐熱性、 耐候性、透明性などに優れる光学材製品を提供する。

【解決手段】 モノマー必須成分として、少なくともエ ピスルフィド基を重合官能基とした一般式 (1) で表わ される。有機金属化合物を用いて得られた重合体からな る光学製品

$$M-[S]_{1}[(CH_{2})_{y}S]_{1}_{4x}$$
 (1)

(式中Mはケイ素、ゲルマニウム、スズまたはチタンを 示し、xは1~4の整数を示し、yは1または2を示 す)式(1)の具体例としては、テトラキス(2:3-エピチオプロピルチオ)ゲルマンが挙げられる。

## 【特許請求の範囲】

【請求項1】 モノマー必須成分として、少なくともエピスルフィド基を重合官能基とした有機金属化合物を用いて得られた重合体からなる光学製品。

$$M-[S]_{x}[(CH_{2})_{y}S]_{4-x}$$
(1)

(式中Mはケイ素、ゲルマニウム、スズまたはチタンを示し、xは1~4の整数を示し、yは1または2を示す。)で表されるエピスルフィド化合物を用いて得られた重合体からなるものである請求項1記載の光学製品。【請求項3】 エピスルフィド化合物が、テトラキス(2:3 ーエピチオプロピルチオ)ゲルマン、テトラキス(2:3 ーエピチオプロピルチオ)スズ、トリス(4:5 ーエピチオー2 ーチアペンチル)ー2:3 ーエピチオプロピルチオ)ロピルチオ)カー5:6 ーエピチオー3 ーチアヘキシルシランである請求項2記載の光学製品。

【請求項4】 光学製品が、請求項2または3記載のエピスルフィド化合物(C1)と、それ以外のエピスルフィド化合物、エポキシ化合物および単独重合性のビニルモノマーから選ばれる一種または二種以上の化合物(C2)とを重合させて得られた重合体からなるものである請求項2または3記載の光学製品。

【請求項5】 (C2)成分が、2:3 -エピチオプロピルスルフィド、2,2-ビス(4-(2-グリシジルオキシ)エトキシフェニル)プロパン、シクロヘキセンオキサイドまたはビス(2-アクリロキシエチル)-1.4-キシリルカルバメートである請求項4記載の光学製品。

【請求項6】 光学製品がプラスチックレンズである請求項1~5のいずれかに記載の光学製品。

#### 【発明の詳細な説明】

# [0001]

【発明の属する技術分野】本発明はエピスルフィド化合物を用いてなる光学製品に関する。本発明の光学製品は、高屈折率、低分散を示し、光学特性が優れており、プラスチックレンズ、プリズム、光ファイバー、情報記録用基板、赤外吸収用フィルター、着色フィルターなどに好ましく用いられる。

#### [0002]

【従来の技術】プラスチックはガラスに比較して軽量で割れにくく染色が容易であるため、近年、レンズ等の各種光学用途に多用されている。そして、光学用プラスチック材料としては、ポリ(ジエチレングリコールビスアリルカーボネート)(CR-39)やポリ(メチルメタクリレート)が、一般的に用いられている。しかしながら、これらのプラスチック材料は1.50以下の屈折率を有するため、これらのプラスチック材料で例えばレンズが厚くなり、軽量を長所とするプラスチックレンズの優位性が損なわれてしまう。特に強度の凹レンズは、レンズ

【請求項2】 光学製品が、エピスルフィド基を重合官能基とした有機金属化合物として、一般式(1) 【化1】

周辺が肉厚となり、複屈折や色収差が生じることから好 ましくない。さらに眼鏡用途において肉厚のレンズは、 審美性を悪くする傾向にある。肉薄のレンズを得るため には、レンズを構成する材料の屈折率を高めることが効 果的である。一般的にガラスやプラスチックは、屈折率 の増加に伴いアッベ数が減少し、その結果、それらの色 収差は増加する。従って、髙い屈折率とアッベ数を兼ね 備えたプラスチック材料が望まれている。このような性 能を有するプラスチック材料としては、例えば(1)分子 内に臭素を有するポリオールとポリイソシアネートとの 重付加により得られるポリウレタン(特開昭58-164615 号公報)、(2) ポリチオールとポリイソシアネートとの 重付加により得られるポリチオウレタン(特公平4 -58 489 号公報、特公平5 -148340号公報)が提案されてい る。そして、特に(2) のポリチオウレタンの原料となる ポリチオールとして、イオウ原子の含有率を高めた分岐 鎖 (ポリチオール特開平2 -270859号公報、特開平5 -148340号公報)や、イオウ原子を高めるためジチアン構 造を導入したポリチオール(特公平6 -5323号公報、特 開平7 -118390号公報) が提案されている。さらに、 (3) エピサルファイドを重合官能基としたアルキルサル ファイドの重合体が提案されている(特開平9 -72580 号公報、特開平9 -110979号公報)。

【0003】しかしながら上記(1)のポリウレタンは、屈折率がわずかに改良されているものの、アッベ数が低く、かつ耐光性に劣る上、比重が高く、軽量性が損なわれるなどの欠点を有している。また(2)のポリチオウレタンのうち、原料のポリチオールして高イオウ含有ないるが明チオールを用いて得られたポリチオウレタンは、 高等の屈折率を有する光学用無機ガラスに比べているが、でいるが低く、さらにアッベ数が36においていいるが、この重合体を用いており、この重合体を用いており、この重合体を用いておいるが、屈折率とアッベ数を同時に、さらに高めたプラスチック材料が望まれている。

# [0004]

【発明が解決しようとする課題】本発明は、このような 事情のもとで、屈折率とアッベ数が共に高く、かつ耐熱 性、耐候性、透明性などに優れる光学材製品を提供する ことを目的とするものである。

#### [0005]

【課題を解決するための手段】本発明者は、上記目的を達成するために鋭意研究を重ねた結果、モノマー必須成分として、少なくとも重合性有機金属化合物を用いて得られた金属含有重合体が、透明性、高屈折率、高アッベ数(低分散)、耐熱性、耐候性などの特性を有し、光学製品として好適に用いられることを見出し、本発明を完成させた。すなわち、本発明は、(1)モノマー必須成

$$M = [S ]_x [(CH_2)_y S ]_{4-x}$$

【〇〇〇7】(式中、Mはケイ素、ゲルマニウム、スズまたはチタンを示し、×は1~4の整数を示し、yは1または2を示す。)で表されるエピスルフィド化合物を用いて得られた重合体からなる上記(1)に記載の光学製品、(3)上記一般式(1)で表されるエピスルフィド化合物(C1)と、それ以外のエピスルフィド化合物、エポキシ化合物および単独重合性のビニルモノマーから選ばれる一種または二種以上の化合物(C2)とを重合させて得られた重合体からなる上記(2)に記載の光学製品、ならびに(4)光学製品がプラスチックレンズで

【OO10】(式中、Mはケイ素、ゲルマニウム、スズ またはチタンを示し、xは1~4の整数を示し、yは1 または2を示す。)で表されるエピスルフィド化合物を 用いて得られた重合体からなるもの、上記一般式(1)で 表されるエピスルフィド化合物(C1)と、それ以外の エピスルフィド化合物、エポキシ化合物および単独重合 性のビニルモノマーから選ばれる一種または二種以上の 化合物(C2)とを重合させて得られた重合体からなる ものが挙げられる。ある物質の屈折率は、構成元素の屈 折率(原子屈折)の増加および分子容の減少と共に増加 する。この原子屈折は原子番号と共に増加する。従っ て、骨格が炭素で構成されたエピスルフィド化合物に比 べると、ケイ素、ゲルマニウム、スズ、チタンなどの金 属原子を導入した本発明のエピスルフィド化合物の屈折 率は著しく髙まり、この化合物を原料として得られた重 合体の屈折率も増加することとなる。上記一般式(1)で 表されるエピスルフィド化合物は4官能性であり、その 官能基間はできるだけ少ない元素で構成されているた め、架橋密度の増加により分子容の減少が引き起こさ れ、その結果、本発明の金属含有エピスルフィド化合物 を用いて得られた重合体の屈折率は、増加する。従っ て、高架橋密度を維持しアッベ数を低下させることなく 屈折率を高めるために、一般式(1)においてyで示され るメチレン鎖数は1または2でなければならない。これ ら置換基を一種(一般式(1)において×=4)、もしく は二種(一般式(1) においてx=1~3) 結合させるこ とで、一般式(1) のエピスルフィド化合物を用いて得ら れる重合体の光学特性、熱的特性および機械特性を調整 することができる。従来より、原子番号の高い元素を含 分として、少なくともエピスルフィド基を重合官能基とした有機金属化合物を用いて得られた重合体からなる光学製品、(2)エピスルフィド基を重合官能基とした有機金属化合物として、一般式(1)

[0006]

【化2】

ある上記(1)~(3)のいずれかに記載の光学製品、 を提供するものである。

(1)

[8000]

【発明の実施の形態】本発明の光学製品は、モノマー必須成分として、少なくともエピスルフィド基を重合官能基とした有機金属化合物を用いて得られた重合体からなるものであり、例えば、エピスルフィド基を重合官能基とした有機金属化合物として、一般式(1)

[0009]

[化3]

有させることで重合体の屈折率を高めることは知られており、有機金属化合物はそのための候補となる原料であったが、重合させることで屈折率、アッベ数が共に高い光学樹脂を与えるものは知られていなかった。特に、ケイ素原子を含有する重合体は、シリコーン樹脂で代表されるように、一般に屈折率が低いことで知られているが、一般式(1)で表されるエピスルフィド化合物を用いて得られたケイ素含有ポリマーの屈折率は、その特異な構造より、比較的高い。

【0011】上記一般式(1)で表されるエピスルフィド 化合物として具体的には、テトラキス(2:3 ーエピチオ プロピルチオ) シラン、テトラキス(2:3 ーエピチオプ ロピルチオ)ゲルマン、テトラキス(2:3 ーエピチオプ ロピルチオ)スズ、テトラキス(2:3 -エピチオプロピ ルチオ) チタン、トリス (2:3 ーエピチオプロピルチ オ) -2 -チア-4:5 -エピチオペンチルシラン、トリ ス(2:3 -エピチオプロピルチオ) -2 -チアー4:5 -エピチオペンチルゲルマン、トリス(2:3 -エピチオプ ロピルチオ) -2 -チア-4:5 -エピチオペンチルス ズ、トリス(2:3 ーエピチオプロピルチオ)-2 ーチア -4:5 -エピチオペンチルチタン、トリス(2:3 -エピ チオプロピルチオ) -3 -チア-5:6 -エピチオヘキシ ルシラン、トリス(2:3 -エピチオプロピルチオ)-3 ーチアー5:6 ーエピチオヘキシルゲルマン、トリス(2: 3 ーエピチオプロピルチオ) -3 ーチアー5:6 ーエピチ オヘキシルスズ、トリス(2:3 ーエピチオプロピルチ オ) -3 -チア-5:6 -エピチオヘキシルチタン、トリ ス (2 ーチアー4:5 ーエピチオペンチル) ー2:3 ーエピ チオプロピルチオゲルマンなどが挙げられる。この一般 式(1) で表されるエピスルフィド化合物は、その構造に よって、以下に示す方法により、効率よく製造すること ができる。

(1) 一般式(1) において、x=4 の化合物は、反応式 【0012】

【化4】

【0013】に従い、2:3 -エピチオメルカプトプロパンと一般式(1) におけるMに相当する金属の四ハロゲン化物を塩基の存在下、テトラヒドロフラン、ジメチルスフォキサイド、ジメチルフォルムアミドなどの溶媒中で反応させることで得られる。四ハロゲン化物としては四

(2) 一般式(1) において、 $x = 1 \sim 3$ 、y = 1 の化合物は、反応式

[0014]

【化5】

$$MCl_4 \xrightarrow{(4-x) CH_2N_2} MCl_x(CH_2CI)_{4-x} \xrightarrow{NaS} S_{1} M(S)_{1} (CH_2S)_{1} M(S)_{2} M(S)_{2} M(S)_{3} M(S)_{4-x} M(S)_{1} M(S)_{2} M(S)_{3} M(S)_{4-x} M(S)_{1} M(S)_{2} M(S)_{3} M(S)_{4-x} M(S)_{1} M(S)_{2} M(S)_{3} M(S)_{4-x} M(S)_{3} M(S)_{4-x} M($$

【0015】に従い得られる。すなわち、一般式(1)におけるMに相当する金属の四塩化物をジアゾメタンとジクロロメタンやエチルエーテルなどの溶媒中、10~30℃にて反応させ相当する金属のクロロメチル化体を生成させる。エチルエーテルを溜去し単離されたこの生成物を、あらかじめ塩基と2:3 ーエピチオメルカプトプロパンで生成させたチオレートとジクロロメタン、メタノール、エタノール、エチルエーテル、テトラヒドロフラン、ジメチルスフォキサイド、ジメチルフォルムアミド

$$M(s^{S})_x (CH_2CH_2S^{S})_{4-x}$$

【0017】に従い得られる。すなわち、一般式(1)に おけるMに相当する金属の四ハロゲン化物、好ましくは 四塩化物をビニルマグネシウムブロマイドと0~30℃ で反応させ得られたビニル置換体を2:3 ーエピチオメル カプトプロパンと、まず、塩基存在下、ジクロロメタ ン、テトラヒドロフラン、エチルエーテル、ジメチルス フォキサイド、ジメチルフォルムアミドやそれらの混合 溶媒中、10℃~−30℃で反応させ、次いで、ラジカ ル発生剤の存在下、40~80℃で反応させる。この塩 基としてピリジン、トリエチルアミン、1,8 ージアザビ シクロ[5,4,0] - 7 - ウンデセン等が、またラジカル発 生剤として過酸化ベンゾイル、アゾビスジメチルブチロ ニトリル、アゾビスジメチルバレロニトリルなどが好ま しく用いられる。この塩基の添加量は金属に直接結合し た塩素原子と当量であり、また、ラジカル発生剤のそれ はビニル基に対して0.01~0.0001当量である。こ のビニル置換体と2:3 -エピチオメルカプトプロパンの 反応において、ラジカル発生剤の存在下で加熱する代わ りに、高圧水銀灯で350nmにおける強度が0.0~1 OOmW/cm<sup>2</sup> の紫外線をテトラヒドロフランやノル やそれらの混合溶媒中で反応させる。この塩基としては、ナトリウムメトキサイド、ナトリウムエトキサイド、水素化ナトリウム、ノルマルブチルリチウムなどが用いられ、その添加量は金属に直接結合した塩素原子と 当量である。

(3) 一般式(1) において x = 1 ~ 3、 y = 2 の化合物 は、反応式

[0016]

【化6】

- 1) 塩基
- 2) ラジカル発生剤もしくは UV 照射

マルヘキサン中、もしくは無溶媒にて照射することでも 同じ化合物が得られる。

【0018】次に、一般式(1)で表されるエピスルフィ ド化合物を用いて得られる、本発明の光学製品について 説明する。一般式(1) で表されるエピスルフィド化合物 は必須成分であり、一種用いてもよいし、二種以上を組 み合わせて用いてもよい。さらに、このエピスルフィド 化合物と、得られる重合体の物性などを適宜改良するた めの任意成分として、他のエピスルフィド化合物、エポ キシ化合物および単独重合可能なビニルモノマーから選 ばれる化合物とを重合させてもよい。上記の適宜用いら れる他のエピスルフィド化合物の例としては、ビス( $\beta$ -エピチオプロピルチオ)メタン、1, 2 -  $\overline{U}$ ス  $(\beta$  -エピチオプロピルチオ) エタン、1, 3ービス (β-エ ピチオプロピルチオ) プロパン、 $1, 2-ビス(\beta-x)$ ロピルチオ) -2-(β-エピチオプロピルチオメチ ル) プロパン、1, 4ービス (β-エピチオプロピルチ オ) ブタン、1, 3ービス(β-エピチオプロピルチ

オ) ブタン、1ー(β-エピチオプロピルチオ)-3-

 $(\beta - x$ ピチオプロピルチオメチル) ブタン、1, 5 -ビス (β-エピチオプロピルチオ) ペンタン、1-(β -エピチオプロピルチオ)-4-(β-エピチオプロピ ルチオメチル)ペンタン、1、6ービス(βーエピチオ プロピルチオ) ヘキサン、1-(β-エピチオプロピル チオ) -5-(β-エピチオプロピルチオメチル) ヘキ サン、1 - (β -エピチオプロピルチオ) -2-〔(2 -β -エピチオプロピルチオエチル)チオ〕エタン、1 -(β-エピチオプロピルチオ)-2-[[2-(2β-エピチオプロピルチオエチル)チオエチル]チオ] エタン等の鎖状有機化合物等を、また、テトラキス(β ーエピチオプロピルチオメチル)メタン、1、1、1-トリス (β-エピチオプロピルチオメチル) プロパン、 1、 $5-ビス(\beta-エピチオプロピルチオ)-2-(\beta$ ーエピチオプロピルチオメチル) -3ーチアペンタン、 1、 $5-ビス(\beta-エピチオプロピルチオ)-2、4-$ ビス (β-エピチオプロピルチオメチル) -3-チアペ ンタン、1ー(β-エピチオプロピルチオ)-2,2-ビス (β-エピチオプロピルチオメチル)-4-チアへ キサン、1, 5, 6ートリス (βーエピチオプロピルチ オ) -4-(β-エピチオプロピルチオメチル) -3-チアヘキサン、1、8-ビス(β-エピチオプロピルチ T) -4-(β-エピチオプロピルチオメチル) <math>-36 - ジチアオクタン、1 + 8 - ビス( $\beta$  - エピチオプロ ピルチオ) - 4、5ビス (β-エピチオプロピルチオメ チル) - 3, 6 - ジチアオクタン、1, 8 - ビス (β -エピチオプロピルチオ) - 4, 4-ビス (β-エピチオ プロピルチオメチル) -3, 6-ジチアオクタン、1, 8-ビス(B-エピチオプロピルチオ)-2, 4, 5-トリス( $\beta$  -エピチオプロピルチオメチル)-3、6 -ジチアオクタン、1、8ービス(β-エピチオプロピル チオ)-2,  $5-ビス(\beta-エピチオプロピルチオメチ$ ピチオプロピルチオ) - 5 - (β-エピチオプロピルチ オメチル) -5-[(2-β-エピチオプロピルチオエ チル) チオメチル] -3, 7-ジチアノナン、1, 10 -ビス (β -エピチオプロピルチオ) - 5 , 6 -ビス [(2-β-エピチオプロピルチオエチル)チオ]-3, 6, 9-hリチアデカン、1, 11-iス( $\beta-x$ ピチオプロピルチオ) - 4, 8 - ビス (β - エピチオプ ロピルチオメチル) -3, 6, 9-トリチアウンデカ ン、1、11ービス(β-エピチオプロピルチオ)ー 5, 7ービス (βーエピチオプロピルチオメチル)ー 3, 6, 9--エピチオプロピルチオ)-5, 7-〔(2- $\beta$ -エピ チオプロピルチオエチル)チオメチル]-3,6.9-トリチアウンデカン、1,  $11-ビス(\beta-エピチオプ$ ロピルチオ) - 4、 7 - ビス (β - エピチオプロピルチ オメチル) - 3, 6, 9-トリチアウンデカン等の分岐 状有機化合物およびこれらの化合物のエピスルフィド基 の水素の少なくとも1個がメチル基で置換された化合物 等が、さらには 1、 3 および 1、 4 ービス(β ーエピチ オプロピルチオ)シクロヘキサン、1、3および1、4 ビス (β-エピチオプロピルチオメチル)シクロヘキ サン、ビス [4- (β-エピチオプロピルチオ) シクロ . ヘキシル〕メタン、2, 2ービス〔4ー(β-エピチオ プロピルチオ)シクロヘキシル]プロパン、ビス〔4 --(β-エピチオプロピルチオ)シクロヘキシル]スルフ ィド、2, 5ービス(βーエピチオプロピルチオメチ ル)-1, 4-ジチアン、2, 5-ビス(β-エピチオ プロピルチオエチルチオメチル)-1、4-ジチアン等 の環状脂肪族有機化合物およびこれらの化合物のエピス ルフィド基の水素の少なくとも1個がメチル基で置換さ れた化合物、および1、3および1、4-ビス(β-エ ピチオプロピルチオ) ベンゼン、1, 3および1, 4-ビス (β-エピチオプロピルチオメチル) ベンゼン、ビ ス [4ー(βーエピチオプロピルチオ)フェニル〕メタ ン、2、2ービス〔4ー(βーエピチオプロピルチオ) フェニル] プロパン、ビス〔4 - (β-エピチオプロピ **ルチオ)フェニル〕スルフィド、ビス〔4ー(βーエピ** チオプロピルチオ)フェニル]スルフォン、4、4'ー ビス (β-エピチオプロピルチオ) ビフェニル等の芳香 族有機化合物およびこれらの化合物のエピスルフィド基 の水素の少なくとも1個がメチル基で置換された化合物 等が挙げられ、これらは単独もしくは二種以上を組み合 わせて用いてもよい。これらの使用量は、一般式(1)で 表されるエピスルフィド化合物の総量に対して0.01~ 50モル%が好ましい。

【0019】上記の適宜用いられるエポキシ化合物の例 としては、ヒドロキノン、カテコール、レゾルシン、ビ スフェノールA、ビスフェノールF、ビスフェノールス ルフォン、ビスフェノールエーテル、ビスフェノールス ルフィド、ビスフェノールスルフィド、ハロゲン化ビス フェノールA、ノボラック樹脂等の多価フェノール化合 物とエピハロヒドリンの縮合により製造されるフェノー ル系エポキシ化合物;エチレングリコール、ジエチレン グリコール、トリエチレングリコール、ポリエチレング リコール、プロピレングリコール、ジプロピレングリコ ール、ポリプロピレングリコール、1、3-プロパンジ オール、1、4-ブタンジオール、1、6-ヘキサンジ オール、ネオペンチルグリコール、グリセリン、トリメ チロールプロパントリメタクリレート、ペンタエリスリ トール、1、3ーおよび1、4ーシクロヘキサンジオー ル、1、3ーおよび1、4ーシクロヘキサンジメタノー ル、水添ビスフェノールA、ビスフェノルA・エチレン オキサイド付加物、ビスフェノルA・プロピレンオキサ イド付加物等の多価アルコール化合物とエピハロヒドリ ンの縮合により製造されるアルコール系エポキシ化合 物:アジピン酸、セバチン酸、ドデカンジカルボン酸、 ダイマー酸、フタル酸、イソ、テレフタル酸、テトラヒ ドロフタル酸、メチルテトラヒドロフタル酸、ヘキサヒ ドロフタル酸、ヘキサヒドロイソフタル酸、ヘキサヒド ロテレフタル酸、ヘット酸、ナジック酸、マレイン酸、 コハク酸、フマール酸、トリメリット酸、ベンゼンテト ラカルボン酸、ベンゾフェノンテトラカルボン酸、ナフ タリンジカルボン酸、ジフェニルジカルボン酸等の多価 カルボン酸化合物とエピハロヒドリンの縮合により製造 されるグリシジルエステル系エポキシ化合物;エチレン ジアミン、1、2ージアミノプロパン、1、3ージアミ ノプロパン、1、2ージアミノブタン、1、3ージアミ ノブタン、1、4ージアミノブタン、1、5ージアミノ ペンタン、1, 6ージアミノヘキサン、1, 7ージアミ ノヘプタン、1、8-ジアミノオクタン、ビスー(3-アミノプロピル) エーテル、1,2-ビスー(3-アミ ノプロポキシ)エタン、1.3-ビス-(3-アミノプ ロポキシ) -2, 2' -ジメチルプロパン、1, 2-、 1, 3-または1, 4-ビスアミノシクロヘキサン、 1, 3-または1, 4-ビスアミノメチルシクロヘキサ ン、1、3-または1、4-ピスアミノエチルシクロへ キサン、1、3-または1、4-ビスアミノプロピルシ クロヘキサン、水添4、4'ージアミノジフェニルメタ ン、イソホロンジアミン、1,4-ビスアミノプロピル ピペラジン、mーまたはpーフェニレンジアミン、2. 4-または2, 6-トリレンジアミン、m-またはp-キシリレンジアミン、1、5-または2、6-ナフタレ ンジアミン、4,4'ージアミノジフェニルメタン、 4. 4' ージアミノジフェニルエーテル、2、2ー (4, 4' -ジアミノジフェニル) プロパン等の一級ジ アミン、N, N' ージメチルエチレンジアミン、N, N'ージメチルー1、2ージアミノプロパン、N.N' ージメチルー 1、 3 ージアミノプロパン、N、N' ージ メチルー1, 2ージアミノブタン、N, N' ージメチル -1,3-ジアミノブタン、N,N'-ジメチル-1, 4 - ジアミノブタン、N, N' - ジメチルー 1, 5 - ジ アミノペンタン、N、N'ージメチルー1、6ージアミ ノヘキサン、N, N' ージメチルー1, フージアミノヘ プタン、N, N'ージエチルエチレンジアミン、N. N' ージェチルー1, 2ージアミノプロパン、N, N' ージエチルー1, 3ージアミノプロパン、N, N' ージ エチルー1, 2ージアミノブタン、N, N' ージエチル -1, 3-ジアミノブタン、N, N' -ジエチル-1, 4-ジアミノブタン、N, N' -ジエチルー1, 6-ジ アミノヘキサン、ピペラジン、2ーメチルピペラジン、 2, 5-または2, 6-ジメチルピペラジン、ホモピペ ラジン、1, 1ージー(4ーピペリジル)ーメタン、 1, 2ージー(4ーピペリジル)ーエタン、1, 3ージ - (4-ピペリジル) ープロパン、1, 4-ジー(4-ピペリジル) - ブタン等の二級ジアミンとエピハロヒド リンの縮合により製造されるアミン系エポキシ化合物: 3、4-エポキシシクロヘキシル-3、4-エポキシシ クロヘキサンカルボキシレート、ビニルシクリヘキサンジオキサイド、2ー(3、4ーエポキシシクロヘキシル)-5、5ースピロー3、4ーエポキシシクロヘキサンーメタージオキサン、ビス(3、4ーエポキシシクロヘキサロペンタジオント等の脂環式エポキシ化合物;エポキシ化大豆油、エポキシ化ポリブタジエンエポキシド、エポキシ化大豆油、エポキシ化ポリブタジエン、ビニルシクロヘキセンエポキシド、エポキシ化合物により製造されるエポキシ化合物;上述の多価アルコール、フェノール化合物の大ポキシ化合物等が挙げられ、これらは二種以上を組み合わせて用いてもよい。これらりは二種以上を組み合わせて用いてもよい。これらの使用量は、一般式(1)で表されるエピスルフィド化合物の総量に対して0.01~5モル%が好ましい。

【0020】上記の適宜用いられる単独重合可能なビニ ルモノマーの例としては、メチルアクリレート、メチル メタクリレート、エチルアクリレート、エチルメタクリ レート、エチレングリコールジアクリレート、エチレン グリコールジメタクリレート、ジエチレングリコールジ アクリレート、ジエチレングリコールジメタクリレー ト、トリエチレングリコールジアクリレート、トリエチ レングリコールジメタクリレート、ポリエチレングリコ ールジアクリレート、ポリエチレングリコールジメタク リレート、1、3-ブチレングリコールジアクリレー ト、1、3 ーブチレングリコールジメタクリレート、 1. 6-ヘキサンジオールジアクリレート、1. 6-ヘ キサンジオールジメタクリレート、ネオペンチルグリコ ールジアクリレート、ネオペンチルグリコールジメタク リレート、ポリプロピレングリコールジアクリレート、 ポリプロピレングリコールジメタクリレート、2、2ー ビス〔4-(アクリロキシエトキシ)フェニル〕プロパ ン、2、2ービス〔4ー(メタクリロキシエトキシ)フ ェニル] プロパン、2、2-ビス〔4-(アクリロキシ ・ジェトキシ)フェニル]プロパン、2,2ービス〔4 - (メタクリロキシ・ジエトキシ) フェニル] プロパ ン、2、2ービス〔4ー(アクリロキシ・ポリエトキ シ)フェニル]プロパン、2,2ービス〔4ー(メタク リロキシ・ポリエトキシ)フェニル]プロパン、トリメ チロールプロパントリアクリレート、トリメチロールプ ロパントリメタクリレート、ペンタエリスリトールテト ラアクリレート、ペンタエリスリト―ルテトラメタクリ レート、ビス(2,2,2ートリメチロールエチル)エ ーテルのヘキサアクリレート、ビス(2, 2, 2ートリ メチロールエチル)エーテルのヘキサメタクリレート等 の1価以上のアルコールとアクリル酸、メタクリル酸の エステル構造を有する化合物;アリルスルフィド、ジア リルフタレート、ジエチレングリコールビスアリルカー ボネート等のアリル化合物;アクロレイン、アクリロニ トリル、ビニルスルフィド等のビニル化合物:スチレ ン、αーメチルスチレン、メチルビニルペンゼン、エチ ルビニルベンゼン、 $\alpha$ ークロロスチレン、クロロビニルベンゼン、ビニルベンジルクロライド、パラジビニルベンゼン、メタジビニルベンゼン等の芳香族ビニル化合物等が挙げられ、これらは単独もしくは二種以上を組み合わせて用いてもよい。これらの使用量は一般式(1)で表されるエピスルフィド化合物の総量に対して0.01~20モル%が好ましい。

【〇〇21】上記の重合性組成物には、本発明の目的が 損なわれない範囲で、所望により、耐候性改良のため、 紫外線吸収剤、酸化防止剤、着色防止剤、蛍光染料など の添加剤を適宜加えてもよい。また、重合反応向上のた めの触媒を適宜使用してもよく、例えばアミン類、フォ スフィン類、第4級アンモニウム塩類、第4級ホスホニ ウム塩類、第3級スルホニウム塩類、第2級ヨードニウ ム塩類、鉱酸類、ルイス酸類、有機酸類、ケイ酸類、四 フッ化ホウ酸等が効果的である。エピスルフィド化合物 を用いて得られる本発明の光学製品は、例えば以下に示 す方法に従って製造することができる。まず、上記重合 性化合物、および必要に応じて用いられる各種添加剤を 含む均一な組成物を調製する。次いで、この組成物を公 知の注型重合法を用いて、ガラス製または金属製のモー ルドと樹脂性のガスケットを組み合わせた型の中に注入 し、加熱して硬化させる。この際、成形後の樹脂の取り 出しを容易にするためにあらかじめモールドを離型処理 したり、この組成物に離型剤を混合してもよい。重合温 度は、使用する化合物により異なるが、一般には一20 ~150℃で、重合時間は0.5~72時間程度である。 重合後離型された重合体は通常の分散染料を用い、水も しくは有機溶媒中で容易に染色できる。この際さらに染 色を容易にするために、染料分散液にキャリアーを加え てもよく、また加熱してもよい。このようにして得られ た光学製品の用途は特に限定されるものではないが、プ ラスチックレンズ等として特に好ましく用いられる。

# [0022]

【実施例】次に、本発明を実施例により、さらに具体的に説明するが、本発明は、これらの例によってなんら限定されるものではない。なお、参考例で得られたエピスルフィド化合物の物性、および実施例、比較例で得られた重合体の物性は、以下に示す方法に従って測定した。

屈折率 (nd)、アッペ数 (νd): カルニュー社製精 密屈折率計 KPR-200を用いて 25℃にて測定した。

#### <重合体の物性>

- 1) 屈折率 (nd)、アッベ数 (νd): 上記と同様にして測定した。
- 2) 外 観: 肉眼により観察した。
- 3) 耐候性: サンシャインカーボンアークランプを装備したウエザーメーターにプラスチックレンズをセットし、200時間経過したところでプラスチックレンズを

取り出し、試験前のプラスチックレンズと色相を比較した。評価基準は変化なし(〇)、わずかに黄変(△)、 黄変(×)とした。

- 4) 耐熱性: リガク社製 TMA装置により0.5 mm φ のピンを用いて98 mN (10gf) の荷重でTMA測 定を行ない、10℃/minの昇温で得られたチャートのピーク温度により評価した。
- 5) 光学歪: シュリーレン法による目視観察を行なった。歪の無いものを〇、歪のあるものを×と評価した。 【0023】参考例1

<u>テトラキス (2:3 - エピチオプロピルチオ) ゲルマン</u> (E 1) (一般式 (1) においてM = Gexx = 4) の製造例

2:3 ーエピチオプロピルメルカプタン(10.04g)の テトラヒドロフラン(94.5mL)溶液に乾燥ピリジン (10.47g)を-30℃にて加え5分間攪拌した後、 その温度で四塩化ゲルマニウム(5.07g)のテトラヒ ドロフラン(47.2mL)溶液を2時間かけて滴下し、 -20°Cにて4時間攪拌した。この反応混合物に2N-塩酸(30mL)を加え、生成物をベンゼン(50m L) で二回抽出し、有機層を2N-塩酸(30mL)お よび水で洗浄した後、硫酸マグネシウムで乾燥させた。 この抽出物からベンゼンを溜去した残渣を、ベンゼンと ノルマルヘキサン(混合体積比率=7/3)の混合溶媒 を移動相としたシリカゲルカラムクロマトグラフィーを 用いて精製することによりテトラキス(2:3 ーエピチオ プロピルチオ) ゲルマン (7.06g、収率=60.6%) を得た。この化合物の屈折率は1.691、アッベ数は2 8.3あった。以下にこの化合物の構造決定のための分析 結果を示す。

 $1\,H-NMR$ (溶媒:CDCI3、内部標準物質:TMS);  $\delta$  2.33(dd、1H)、 $\delta$  2.60(dt、1H)、 $\delta$  2.84(dd、1H)、 $\delta$  3.23~3.14(m、1H)、 $\delta$  3.31(dd、1H)。 IR(液膜);2987、1439、1423、1239、1088、1045、684、660、617 cm $^{-1}$ 。

# 【0024】参考例2

テトラキス (2:3 -エピチオプロピルチオ) スズ(E2) (一般式 (1)においてM=Sn、x=4)の製造例 2:3 -エピチオプロピルメルカプタン (10.04g)のジクロロメタン (94.5 mL) 溶液に乾燥ピリジン (10.47g)を一30℃にて加え5分間攪拌した後、その温度で1.0 M - 四塩化スズのジクロロメタン溶液 (23.6 mL)を2 時間かけて滴下し、一20℃にて4時間攪拌した。この反応混合物に2 N - 塩酸 (30 mL)を加え、生成物をベンゼン (50 mL)で二回抽出し、有機層を2 N - 塩酸 (30 mL) および水で洗浄した後、硫酸マグネシウムで乾燥させた。この抽出物からベンゼンを溜去した残渣を、ノルマルヘキサンを移動相としたシリカゲルカラムクロマトグラフィーを用いて精製することによりテトラキス (2:3-エピチオプロピルチオ)ス

ズ (9.09g、収率=71.4%) を得た。この化合物の 屈折率は1.706、アッベ数は29.2であった。以下に この化合物の構造決定のための分析結果を示す。

1 H – NMR(溶媒:C D C I 3 、内部標準物質:T M S);δ2.31(dd, 1H)、δ2.58(dt, 1H)、δ2.81(dd, 1H)、δ3.22~3.13(m, 1H)、δ3.29(dd, 1H)。
I R(液膜);2978、1428、1418、1245、1080、1039、688 、611 cm<sup>-1</sup>。

# 【0025】参考例3

トリス  $(4:5 - x l^2 + x - 2 - x r^2 + x r^2 - x r^2 + x r^2 +$ 

1. 0 M-四塩化チタンのジクロロメタン溶液 (25.0 m L) に1 ーメチルー3ーニトロー1 ーニトロソグアニジ ン(15.76g)から発生させたジアゾメタンのエーテ ル(150mL)溶液を0℃にて加え、30分間その温 度で攪拌した。この反応混合物に、テトラヒドロフラン (100mL) 中で-10℃にて2:3 -エピチオプロピ ルメルカプタン(10.62g)とナトリウムエトキサイ ド(6.80g)から調製したチオレートを1時間かけて 滴下し、その後0℃にて12時間攪拌した。この反応混 合物に2N-塩酸(60mL)を加え、生成物をクロロ ホルム(70mL)で二回抽出し、有機相を水洗した 後、硫酸マグネシウムで乾燥させた。この抽出物から溶 媒を溜去した残渣を、ノルマルヘキサンと酢酸エチルの 混合溶媒(混合体積比率=4/1)を移動相としたシリ カゲルカラムクロマトグラフィーを用いて精製すること によりトリス(4:5 -エピチオー2 ーチアペンチル)ー 2:3 -エピチオプロピルチオチタン(7.18g、収率= 56.2g) を得た。この化合物の屈折率は1.677、ア ッベ数は34.8であった。以下にこの化合物の構造決定 のための分析結果を示す。

1H-NMR (溶媒: CDC I3 、内部標準物質: TMS); δ2.38 (dd, 2H)、δ2.47 (s, 3H)、δ2.64 (dt, 2H)、δ2.92 (dd, 2H)、δ3.41~3.33 (m, 2H)、δ3.51 (dd, 2H)。

IR (液膜); 2966、1440、1435、1219、1120、1085、 653、608 cm<sup>-1</sup>。

# 【0026】参考例4

四塩化ケイ素(4.25g)のテトラヒドフラン(25.0 mL)溶液に1.0Mービニルマグネシウムブロマイドのテトラヒドフラン溶液(25.0mL)を10<sup> $\infty$ </sup>にて2時間かけて滴下した。この反応混合物をその温度で2時間 攪拌したのち、-15<sup> $\infty$ </sup>に冷却し、そこへ乾燥ピリジン(8.31g)を加え、5分攪拌した後、<math>2:3 - エピチオプロピルメルカプタン(10.62g)のテトラヒドロフラン(50mL)溶液を1時間かけて滴下した。この反

応混合物を4時間、0℃にて攪拌した後、そこへアゾビスジメチルバレロニトリル(6.3 mg)を加え、6時間還流した。室温まで冷却したこの反応混合物に2N-塩酸(60mL)を加え、生成物をベンゼン(70mL)で二回抽出し、有機相を水洗した後、硫酸マグネシウムで乾燥させた。この抽出物から溶媒を溜去した残渣を積フルマルへキサンと酢酸エチルの混合溶媒(混合体マイン・シリカゲルカラムクロス(2:3 ーメージ・カーの出いて精製することによりトリス(2:3 ーエピチオプロピルチオ)ー5:6 ーエピチオー3 ーチャンルシラン(5.76g、収率=48.3%)を得た。この化合物の屈折率は1.634、アッベ数は32.6であった。以下にこの化合物の構造決定のための分析結果を示す。

#### 【0027】実施例1

### 重合体からなる光学製品の製造

実施例1で得られたテトラキス(2:3 ーエピチオプロピルチオ)ゲルマン(E1)0.05モルと重合触媒であるテトラ(ノルマルブチル)フォスフォニウムブロマイド(CT1) $2\times10^{-5}$ モルの混合物を均一に攪拌し、二枚のレンズ成形用ガラス型に注入し、50  $\mathbb C$   $\mathbb C$ 

# 重合体からなる光学製品の製造

エピスルフィド化合物(C 1 成分)、それ以外のエピスルフィド化合物、エポキシ化合物および/またはビニルモノマー(C 2 成分)、および重合触媒を表 1 に示すように使用して、重合条件を適宜変更した以外は、実施例1と同様の操作を行い、レンズ形状の重合体(光学製品)を得た。これらの重合体の諸物性を表 1 に示す。表1から、本実施例2~5で得られた重合体も無色透明であり、屈折率( $n_d$ )は1.712~1.764と非常に高く、アッベ数( $\nu_d$ )も28.8~36.3と高い(低分散)ものであり、耐候性、耐熱性(111~138℃)に優れ、光学歪みのないものであった。

#### 【0028】比較例1

表1に示すようにペンタエリスリトールテトラキス(メ

比較例2、3

表1に示した原料組成物を使用した以外は、比較例1と

同様の操作を行ない、レンズ形状の重合体(光学製品)を得た。これらの重合体の諸物性を表 1 に示す。表 1 から、本比較例 2 の重合体は  $n_d$   $/ \nu_d$  が 1 6 7 / 2 8 といずれも低く、耐熱性(9 4  $^{\circ}$  )は比較的良好であるが、耐候性に劣り、かつ着色が見られ、光学歪が観察された。また、本比較例 3 の重合体は、アッベ数( $\nu_d$ )が 3 6 と比較的高く、耐候性に優れており、無色透明で光学歪は観察されなかったが、耐熱性(9 0  $^{\circ}$  )が 3 り、屈折率( $n_d$ )が 1 、1 0 とそれほど高くなく、また、重合体は脆弱であった。

[0029]

【表 1 】

実施例 No.	CI 成分 (モル)	C2 成分 (モル)	重合触媒 (モル)	n <sub>d</sub> /v <sub>d</sub>	外観	耐熱性 (℃)	耐候性	光学歪
i	E1	_	CTI	1,757/29.0	無色透明	117	0	0
	(0.05)		(2×10 <sup>-5</sup> )		硬質			
2	E2	CEI	CT2	1.764/28.8	無色透明	11,1	0	0
	(0.04)	(0.01)	(1.8×10 <sup>-5</sup> )		硬質			
3	E3	CE2	СТЗ	1.742/33.1	無色透明	141	0	0
	(0.047)	(0.003)	(3.9×10 <sup>-4</sup> )		硬質			
4	E4	CE3	СТЗ	1.712/36.3	無色透明	138	0	0
	(0.035)	(0.015)	(3.1×10 <sup>-1</sup> )	. 0	硬質			
5	E5/E1	CE4	CT4	1.749/32.8	無色透明	115	0	C
	(0.03/0.013)	(0.0075)	(9×10 <sup>-5</sup> )		硬質		•	
比較例	原料組成		重合触媒	n <sub>d</sub> /v <sub>d</sub>	外観	耐熱性	耐候性	光学3
No.	(モル)		(モル)			(℃)		•
1	CE5	/CE6	CT5	1.59/36	無色透明	86	0	0
	(0.1	(0,2)	(1.0×10 <sup>-1</sup> )		硬質			
2	CE7/CE6		CT5	1,67/28	淡黄色透明	94	×	×
	(0.2	/0.3)	(1.5×10 <sup>-4</sup> )		硬質			
3	CE8		CT2	1.70/36	無色透明	90	0	0
	(0.1	)	(1.0×10 <sup>-4</sup> )		166 G G			

【0030】(表1における略号)

EI: テトラキス (2:3 -エピチオプロピルチオ)ゲ

ルマン

E2: テトラキス(2:3 -エピチオプロピルチオ)ス

ズ

E3: トリス (4:5 -エピチオー2 ーチアペンチル)

-2:3 -エピチオプロピルチオチタン

E4: トリス(2:3 -エピチオプロピルチオ)-5:6

ーエピチオー3 ーチアヘキシルシラン

E5: トリス(2:3 -エピチオプロピルチオ)-4:5

ーエピチオー2 ーチアペンチルゲルマン

CE1: 2:3 -エピチオプロピルスルフィド

**CE2: 2,2 ービス(4 ー(2 ーグリシジルオキシ)** 

エトキシフェニル)プロパン

CE3: シクロヘキセンオキサイド

CE4: ビス(2-アクリロキシエチル)-1.4-キ

シリルカルバメート

CE5: ペンタエリスリトールテトラキス(メルカプ

トプロピオネート)

CE6: m ーキシリレンジイソシアネート CE7: 1,3,5 ートリメルカプトベンゼン

CE8: 2:3 -エピチオプロピルサルファイド

CT1: テトラ (ノルマルブチル) フォスフォニウム

ブロマイド

CT2: トリエチルアミン

CT3: 2,4,6 ートリジメチルアミノフェノール

CT4: 三弗化ホウ素ーピリジン錯体 CT5: ジブチルスズジクロライド

[0031]

【発明の効果】モノマー必須成分として、少なくともエ

ピスルフィド基を重合官能基とした有機金属化合物を用いて得られる本発明の光学製品は、屈折率、アッベ数が高く、耐熱性、耐候性、透明性に優れているので眼鏡レンズ、カメラレンズ等のレンズ、プリズム、光ファイバー、光ディスク、磁気ディスク等に用いられる記録媒体基板、着色フィルター、赤外線吸収フィルター等に好適に用いることができる。

# フロントページの続き

(51) Int. CI. 7		識別記号	· FI		テーマコード(参考)
// C07F	7/08		C07F	7/08	R
	7/22			7/22	s
	7/28			7/28	E
	7/30			7/30	F

Fターム(参考) 4H049 VN01 VN02 VN03 VN05 VP01

VQ61 VR21 VR22 VR23 VR61

VR62 VR63 VR64 VU20 VW02

4J002 BC013 BC033 BC083 BC093

BC113 BF043 BF053 BG043

BG053 BG063 CD012 CD022

CD042 CD052 CD062 CD102

CD122 CD132 CD162 CD182

CN011 FD200 GP01

4J030 BA04 BA26 BA32 BB03 BC11

BC33 BC37 BF19 BG25